

Norādījumi pacientiem un/vai aprūpētājiem par

TOUJEO[®] (GLARGĪNA INSULĪNS 300 V/ML)

Toujeo[®] 300 V/ml SoloStar[®], šķīdums injekcijām pildspalvveida pilnšļircē
Toujeo[®] 300 V/ml DoubleStar[™], šķīdums injekcijām pildspalvveida pilnšļircē

- Ja Jums ir parakstīts *Toujeo[®]*, veselības aprūpes speciālistam Jūs jāapmāca, kā lietot *Toujeo[®]* pildspalvveida injektoru, un Jums jāizlasa visa lietošanas pamācība pildspalvveida pilnšļircē pievienotajā lietošanas instrukcijā.
- Šajā dokumentā ir sniegti tikai norādījumi.
- Sāciet lietošanu ar tādu devu, kāds vienību skaits norādīts Jūsu receptē.

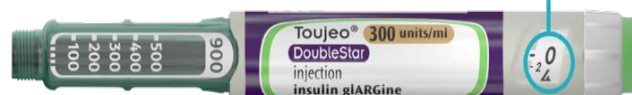
Svarīga informācija pirmajās nedēļās pēc *Toujeo[®]* parakstīšanas

- Glargīna insulīns 300 V/ml (*Toujeo[®]*) un glargīna insulīns 100 V/ml nav bioekvivalenti un tādēļ tos nevar savstarpēji aizstāt bez devas pielāgošanas (tas nozīmē, ka zāles nav vienādas, un Jūs nedrīkstat tās savstarpēji nomainīt, nepielāgojot devu).
- Vienu insulīnterapiju nomainīt ar citu drīkst vienīgi tad, ja to ir nozīmējis veselības aprūpes speciālists. Vienmēr jālieto veselības aprūpes speciālista ieteiktā deva.
- Terapijas maiņas laikā un pirmajās nedēļās pēc tās Jums rūpīgi jākontrolē glikozes līmenis asinīs.
- Glargīna insulīns 300 V/ml ir pieejams divos dažādos veidos:

Toujeo[®] SoloStar[®]
(1,5 ml pildspalvveida
pilnšļircē/450 V)



Toujeo[®] DoubleStar[™]
(3 ml pildspalvveida
pilnšļircē/900 V)



Izmantojot *Toujeo[®] SoloStar[®]* deva tiek palielināta ik pa 1 V, bet izmantojot *Toujeo[®] DoubleStar[™]* - ik pa 2V.

Ievadīta tiek devas lodziņā redzamā deva.

Lūdzu, jautāriet sīkāku informāciju veselības aprūpes speciālistam.

Pirms *Toujeo[®]* injicēšanas vienmēr izlasiet lietošanas instrukcijai pievienoto lietošanas pamācību.

Ja konstatējat zāļu lietošanas kļūdu vai Jums rodas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šai instrukcijā.

Ziņošana par blakusparādībām

Jūs varat ziņot par blakusparādībām tieši Zāļu valsts aģentūrai (ZVA) elektroniski interneta vietnē www.zva.gov.lv, klikšķinot uz izvēlnes “Ziņot par zāļu blaknēm, negadījumiem ar ierīcēm, biovigilanci” un izvēloties “Ziņo par zāļu blaknēm”, un “Pacienta ziņojuma e-veidlapa”. Tālrunis informācijai: 67078400.

Jūs varat sazināties ar Sanofi nacionālā līmeņa kontaktpersonu farmakovigilances jautājumos Latvijā pa tālruni 67 332 451 vai pa e-pastu Pharmacovigilance.Latvia@sanofi.com